

(11) 2 055 834 (13) C1

C 07 D 211/34, A 61 K 31/445

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21). (22) Заявка: 5011390/04, 10.04.1992
- (30) Приоритет: 09.08.1990 JP -2-212752
- (46) Дата публикации: 10.03.1996
- (56) Соылки: Европейская заявка N 259227, кл. С 070 211/34, 1988.
- (62) Первичная заявка, из которой выделена настоящая: 4895046/04
- (71) Заявитель: Санкио Компани Лимитед (JP)
- (7.2) Изобретатель: Хироси Фукуми[JP]. Тосивки Сакамото[JP], Митсуо Сугияма[JP], Такоси Ямагути[JP], Есио иизука[JP]
- (73) Патентообладатель: Санкио Компани Лимитед (JP)

(54) ПРОИЗВОДНЫЕ (БЕНЗГИДРИЛОКСИЭТИЛПИПЕРИДИЛ)АЛИФАТИЧЕСКОЙ КИСЛОТЫ ИЛИ ИХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИ ПРИЕМЛЕМЫЕ КИСЛОТНО-АДДИТИВНЫЕ СОЛИ

(57) Реферат: Использование: в химико-фармацевтической промышленности, производные изобретения. Сущность (бензгидрилоксиатиллиперидил) алифатической кислоты ф-лы 1, где R₁ R₂ одинаковые или разные и означают галоген или С1 - С4 - алкил. R3 - водород или С1 - С4 - алкил. А - насыщенная или ненасыщенная углеводородная группа С 2 С 8, причем группа А содержит по крайней мере 2 атома углерода в линейной цепи группой пиперидиновой карбоксильной, ти и п = 0 или 1, обладающие антиелпергической антигистаминной, антиастматической активностью. 3 з. п. ф.лы.

2 табл. Структура соединения ф-лы †:

刀

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

(12) ABSTRACT OF INVENTION

(21), (22) Application: 5011390/04, 10.04.1992

(30) Priority: 09.08.1990 JP 2-212752

(46) Date of publication: 10.03.1996

(62) Earlier application: 4895046/04

(71) Applicant: Sankio Kompani Limited (JP)

(72) Inventor: Khirosi Fukumi(JP), Tosiaki Sakamoto(JP), Mitsuo Sugijama(JP), Takesi Jamaguti(JP), Esio Iizuka(JP)

(73) Proprietor: Sankio Kompani Limiteil (JP)

(54) DERIVATIVES (BENZHYDRYL OXYETHYLPIPERIDYL) ALIPHATIC ACID OR THEIR PHARMACEUTICALLY ACCEPTABLE ACID ADDITIVE SALTS

and said

(57) Abstract:
FIELD: chemical and pharmaceutical industry. SUBSTANCE: desired derivatives have formula I R₁ and R₂ where R and C₁-C₄ are the same or different and represent halide or R₃-alkyl, C₁-C₄ is hydrogen or C₂-C₈ alkyl, A represents saturated or unsaturated hydrocarbon group

CHOCH₂CH₂N —ACOOR₃

group A contains at least 2 carbon atoms being displaced in linear chain between piperidine and carboxyl group, m and n being 0 or 1. Proposed compounds have antinistaminic, antiallergic and antiasthmatic activity. EFFECT improves quality of desired product 4 cl, 2 tb)

RU 2055834

C

производных 1-[(2-бензгидрилоксиэтил)-4-пиперидил]алифа тической кислоты, обладающих отличной антиаллергической антигистаминной, антиастматической активностью, которые не дают побочных эффектов, характерных для соединений с активностью такого типа. Изобретение предусматривает также способы и композиции, в которых используются такие соединения, а также методы их получения.

Некоторые производные 1-[(2-бензгидрилоксиметил)-4-пиперидил] уксусной кислоты, обладающие активностью, активности **МОНРИЛОПЕНЕ** настоящего изобретения, раскрыты в Японской патентной заявке Кокай N ShO 63-68 564 (которая эквивалентна [1] однако соединений настоящего активности изобретения существенно выше активностей соединений; соединения **M3BecTHЫX** настоящего изобретения обладают также эффектом ингибирующим накопления эозинофила в бронхоальвеолярной жидкости и не дают побочных эффектов, характерных для большинства антигистаминных препаратов, заметных седативных эффектов (сонливость), не создают ощущения сухости во рту и т.п. низкой они обладают STOID, токсичностью и поэтому можно ожидать их широкого применения в лечении и профилактике связанных с гистамином нарушений, особенно астмы и аллергий.

указанного выше известного Кроме способа, в Японской Патентной заявке Кокаи N Hii 2-212 472, которая опубликована позже даты приоритета настоящей заявки, но раньше даты ее подачи, раскрываются некоторые производные 1-[(2-бөнэгидрилоксиэтил)-4-пиперидил]уксусн активностью облацающие кислоты, соединений активности аналогичной настоящего изобретения, но которые отешкотовн йинеяндеоэ то котовнилто точеми эмндельно последние имеют другие апифатические кислотные группы по сравнению с уксусно-кислотной группой известных соединений.

настоящим C COOTBETCTBNN изобретением предусматриваются новые соединения:

N

133

производные (бензгидрипоксиэтилпиперидил)алифатическо й кислоты общей формулы (1):

(1) в которой R^1 и R^2 одинаковые или разные означают галоген или (С1-С4)алкил, (С1-С4) алкил, А досодов алифатическую собой представляет насыщенную или ненасыщенную, имеющую

по крайней мере, одну двойную или тройную углерод-углеродную связь, углеводородную группу с разветвленной или неразветвленной целью, содержащую от 2 до 8 атомов углерода, причем указанная группа А содержит, по крайней мере, 2 атома углерода в линейной цепи между пиперидиновой группой и карбоксильной группой, т и п имеют одинаковые значения или отличаются друг от друга и каждый равен 0 или 1, или их фармацевтически приемлежье

кислотно-аддитивные соли. изобретение Настоящее предусматривает использование заявленного соединения в качестве активного ингредиента в композиции для лечения или профилактики связанных с гистамином нарушений, таких как аплергия или астма, у млекопитающих. включая, например, людей, которая включает эффективное количество антигистамина в омаси с фармацевтически применимым разбавителем NUN носителем антигиствмин представляет собой, по крайней мере, одно соединение, выбранное из группы, состоящей из соединений формулы (1) и их фармацевтически применимых солей и сложных афиров.

В соединениях настоящего изобретения, в которых R¹ и R²представляют собой алкильную группу, такан группа может представлять собой алкил нормального или разветвленного строения, содержащий 1-6 углеродных атомов. Примерами таких групп могут служить метил, этип, такая цель может содержать алкильные боковые цепочки. Группа, представляющая А, может быть насыщенной или она может включать, по крайней мере, одну двейную или тройную углерод-углеродную связы.

В том случае, когда такая группа ненесыщена, она предлочтительно содержит 1 или 2 нанесыщенные углерод-углеродные двойные или тройные связи, более предпочтительно она содержит 1 или 2 двойные связи, 1 тройную связь или 1 двойную и 1 тройную связи.

насышенных Примерами представленных символом А, могут служить пролилен триметилен. 2-метилэтилен), тетраметилен, -метилтриметилен, 2-метилтриметилен, 3-метилтриметилен, пентаметилен. 1-метилтетраметилен, 1-пропилэтилен, гексаметилен, 1-метиллентаметилен, 1-пропилтриметилен, гетламетилен, 1-пропилтетраметилен, октам 1-пропилпентаметилен. Примеры октаметилен ненасыщенных групп включают винилен (-CH=CH-), 1-метилвинилен [-CH= C(CH₃)] 1-пропенилен (-CH₂-CH=CH-), 2-пропенилен

(-СН∓СН-СН₂), 1-бутенилен (-CH 2CH2-CH=CH-), 3-бутенилен (-CH=CH-CH 2CH2-), 1,3-бутадиенилен (-CH= 1-метил-1-бутенилен ¯CH-). CH-CH= (+CH=CH-CH=CH-). 1-метил-1-бутенилен 1-пентенилен (-CH 2CH2-CH= C(CH₃)-] [-(СН 2)3)-СН=СН-] 4-пентенилен [-CH=CH-(CH 2)3-] 1-пропартилвинилен [-CH= 1-метил-1-пентенилен CH)-] 1-гексенилан (4CH 2)3-CH= C(CH₃)] [-(CH 2)4-CH=CH-] 5-гексенилен

[-СН=СН-(СН 2)4-] 1-гептенилен

I-(CH 2)5-CH=CH-] 1,3-гептадиенилен

PAGE 4/19 * RCVD AT 11/3/2005 3:31:19 PM [Eastern Standard Time] * SVR:USPTO-EFXRF-6/32 * DNIS:2730670 * CSID:2123548092 * DURATION (mm-ss):17-56

[-(СН 2)6-СН=СН-] Предпочтительными являются алкиленовые группы, содержащие 2-7 углеродных атомов и алжениленовые группы, содержащие 2 или 3 углеродных например винилен, триметилен, пентаметилен, гептаметилен, 1-метилэтилен, 1-метилприметилен, 1-метилтеграметилен и наиболее предпочтительными группами являются 1-пропенилен. апкиленовые группы, содержащие 3 или 5

углеродных атомов. избежания путаницы С целью предыдущем параграфе атом углерода соседний к карбокси группе, -СООН в формуле (1) пронумерован, как находящийся в положении 1.

Соединение формулы (1), в которых R ³-водород, представляют собой карбоновые кислоты и поэтому образуют сложные эфиры с подходящими спиртами. К природе такого эфира не применяются какие-либо особые ограничения при условии, что при применении в терапии он является фармацевтически применимым, т. е. его активность не снижается (или снижается непривилемым образом), а его токсичность не увеличивается (или увеличивается неприемлемым образом) сравнению с действием свободной кислоты. Поскольку предполагается, что активным агентом является карбоновая кислота, природа эфирной группы не оказывает значительного влияния на активность и любое различие в активностях между двумя различными эфирами одной и той же карбоновой киспоты, по-видимому, является результатем различных скоростей абсорбции в метаболизме млеколитающих. Спедовательно, в терапевтических целях следует выбирать сложноэфирную группу таким образом, чтобы она оптимизировала ебсорбцию, как хорошо известно, в данной области медицины.

Сложные эфиры настоящего изобретения ут быть представлены следующей могут быть формулой (1а):

(1a) в которой R¹, R² и А имеют

указанные выше значения, а R³ представляет собой сложноэфирную группу.

Соединения настоящего изобретения могут также образовывать соли с катионом,

с атомами метаплов, особенно щелочных например: металлов таких ках натрий, калий и литий, атомами щелочно-земельных металлов таких как кальций и барий, и другими атомами. например железа, магния и алюминия;

с аммониевой группой;

катионами, являющимися производными триалкиламина, например тризтиламина или TAKUX ипи триметиламина, прокаин, органических оснований,

дибензиламин, фенетиламин, 2-фенилотилбензиламин, этинопамин.

полигидрокиелкиламин или N-метилглюкозамин, и

основными аминокиспотами, такими как лизин, аргинин, орнитин или гистидин

Среди указанных выше ссединений предпочтительными лельногоя соли основной метапла щелочного

аминокислоты. Кроме того, когда соединения формулы (1) находятся в виде сложного эфира они могут образовывать соли с кислотами, например:

кислотой, особенно с минеральной например. киспотой. галоидводородной хлористоводородной киспотой,

фтористоводородной киспотой, кислотой бромистоводородной иодистоводородной кислотой, или другими минеральными киспотами, например, серной кислотой, азотной кислотой, перхлорной кислотой, угольной кислотой или фосфорной

С такими органическими карбоновыми кислотой кислотами, как оксалиновая, малеиновая, фумаровая, яблочная или янтарная,

лимонная, например. сульфокислотами, алкансульфокислотой или такой гапралкансульфокиспотой. метансульфокислота, трифторматансульфокислота или MUN этансульфокислота, такой арилсульфокислотой, бензолсульфокислота или Taxo п-толуолсупьфокислоты; аминокислотой, как глугаминовая кислота или

вспаргиновая кислота. Среди перечисленных выше соединений предпочтительными являются соли

минеральной киспоты или органической карбоновой кислоты. Соединения настеящего изобретения,

содержащие двойную связь, образовывать цис- и транс-изомеры. Кроме этого, такие соединения могут содержеть один или более асимпетричных углеродистых атомов и таким ображом могут образовывать оптические изомеры. Котя все такие вещества молекулярной единой представлены изобретение настоящее охватывает квк индивидуальные выделенные изомеры, так и смеси, включая рацематы. При использовании методов ствреоспецифического синтеза могут быть

непосредственно получены индивидуальные изомеры; с другой стороны, если получают смесь изомеров, то яндивидуальные изомеры традиционными погучены быть методами расщепления. соединениями

Предпочтительными настоящего изобретиния являются:

производные (бензгидрилоксиэтилпиперидил). которых алифатической кислоты. В R 1 и/или R² представляют собой атом галогена,

производные (бензгидрилоксиэтилпиперидил)алифатическо кислоты, в когорых R¹ и R² каждый

CT S 30

45

производные

(бензгидрилоксиэтилпиперидил)алифатическо группы, выбранный EN. кислоты, содержащей:

метил 3-1-(2-бис)

4-фторфенил(метоксиэтил)-4-пиперидил-Е)-ак рилат.

STWI

3-(1-(2-бис)4-фторфенил(метоксиэтил)-4-пипе ридил}акрилат:

TIME

4-{1-(2-бис)4-фторфенил(метоксизтил)-4-пипе ридил}бутират;

6-(1-(2-бис)4-фторфенил(метоксиэтил)-4-пиле ридил]-гексаноат;

TINTE

8-(1-(2-бис)4-фторфенил(метоксиэтил)-4-пипе ридил]-октанат;

3-(1-(2-бис)4-фторфенил(метоксиэтил)-4-пипе ридил}-2-метилпропионат;

TRITE

N

N

Ch

 ∞

0

6-(1-(2-бис)4-фторфенил(метокоиэтил)-4-пипе

ридил}-2-метилгексаноат.

Соединения настоящего изобретения могут быть получены различными способами корошо известными в данной области для получения соединений такого типа. Так, например, они могут быть получены по реакции соединения формулы (!!):

CH-O-CH2CH2-21

совдинением формулы (III):

 Z^2 -COOR II , в которой R^1 , R^2 , m и n имеют указанные выше значения;

R^{II} представляет собой атом водорода или спожноэфирную группу, такую как указанные для R³, и

(I) Z¹ предотавляет собой атом талогена, в Z² представляет собой группу формулы (IV):

COGON представляет (II) Z^1

-(CH₂)_p-CHO

формулы (У)

Z ² представляет собой группу формулы (VI): (R120)2-P(-0)-CH(R13)-B- WIN

собой группу представляет

формулы (VII):

водорода.

атом

O a Z² представляет собой

группу формулы (VIII): (R13O2)-P(-O)-CH(P13)-Dкоторой R 12 алкильную группу, содержащую 1-4 углеродных атомов: R¹³представляет собой rpynny,

алкильную

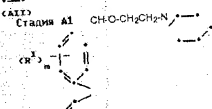
содержащую 1-4 углеродных атома или алкинильную группу, содержащую 3 или 4 углеродных атома (например, пропаргильную группу или 2-бутинильную группу):

В представляет собой углерод-углеродную связь, алкиленовую группу, содержащую 1-4 углеродных атома или алкениленовую группу углеродных атома, сопержащую 2-4 представляет собой алкиленовую группу, содержащую 1-7 углеродичых атома или алкениленовую группу, содержащую о равно 0 углеродных атомов, а представляет собой целое число в интервале

Атом галогена предстаэленный индексом Z¹ предпочтительно представляет собой атом хлора, брома или иода.

любая желательно, углерод-углеродная двойная или гройная Если связи в боковой цепи, присовдиненной к пиперидиновой группе могут быть далее гидрированы мили, всли желательно, в том случае, когда R^{II}предстазляет собой атом водорода, таков соединение может быть атерифицировано, мили, эсли желательно, в том случае, когда R^{II}представляет собой сложнозфирную группу, такое совдинвние может быть гидропизовано.

Если говорить более подробно, то такие эдинения могут быть получены в соединения соответствии с проиллюстрированными ниже схемами реакций А. В и С:



=0 + Реакционная схама С -CH-D Стадия ст CH2CH2-N (CIII) (Is)

11 in the above formulae. R1 R2 in the above formul as: RI, Rm, n, p, A, B, D, as defined above; , A, B, D, R¹¹, R¹² and

R11, R12 and R13 are R¹³ are as defined above;

刀

N

Ġ

Ś

8

C

X represents a halogen atom, preferably a chlorine, bromine or lodine atom;

Ar represents a group of formula. B приваденных выше формулах R¹, R², m, n, р, A, B, D, R^{II}, R¹² и R¹³имеют указанные выше значения;

Х представляет собой атом талогена, предпочтительно, хлор, бром или иод; Аг представляет собой группу формулы:

представляет собой группу формулы:

(в которых R1, R2, m и л имеют указанные модот текнаятся на представляет собой группу формулы: В!. (где р имеет -(CH2)p-CH2-Cp14

указанные выше значения; В представляет собой углерод-углеродную связь или содержащую 1-4 апкіленовую группу, содержащую 1-4 углеродных атома; а R¹⁴ представляет собой атом водорода или апкильную группу, содержащую 1-4 углеродных атома); а А" представляет собой группу формулы:
-С_R14 D¹- (в которой R¹¹⁴ имеет указанные

выше значения, а D' представляет собой алкиленовую группу, содержащую углеродных атома).

В определении В и D каждая из С 1-4 и С 3-7 алкиленовых групп может представлять собой метиленовую группу или высшую алкиленовую группу или вляениленовую группу, содержащую соответствующее число атомов углерода, с образованием группы; обозначенной символом А, и такие группы предпочтительно представляют собой пентаметилен триметилен, грунпу или гептаметиленовую формулы -CH2CH=CH-, -(CH2)3CH=CH- или -(CH2)5-CH=CH-

В реакционной схаме А соединение формулы: (1) получеют по галогенсодержащего соєдинения формулы (AI) с пиперидиновым создинением формулы (АП) в присутствии основания в среде инертного растворителя.

Не имеется конкретных ограничений к природе основания, используемого в данной. реакции, при условии стсутствия вредного влияния на любую часть молекуп резгентое и любое основание, обычно применяемое в дегидрогалогенизационной рвакциях конденсации, может использоваться и в этом случае. Примерами используемых оснований могут служить такие карбонаты щелочных металлов, как карбонат натрия и карбонат калия такие кислые карбонаты щелочных металлов, как бикарбонат натрия и бикарбонет калия: такие органические амины, как триэтилпиридин, 4-диметиламинопиридин, N-метилморфолин и ДВУ (1,8-диазабицикло (5,4.0)-ундец-7-ен). Предпочтительными веществами являются карбонаты щелочных металлов и бикарбонате щелочных металлов

На природу используемого растворителя накладывается каких-либо конкретных

PAGE 7/19 * RCVD AT 11/3/2005 3:31:19 PM [Eastern Standard Time] * SVR:USPTO-EFXRF-6/32 * DNIS:2730670 * CSID:2123548092 * DURATION (mm-ss):17-56

N Ch Ch

 ∞

tن

ограничений при условии отсутствия его нежелательного влияния на ход реакции или используемые реагенты и его способности растворять реагенты, по крайней мере, в некоторой степени. Примерами подходящих могут служить TEKVIO растворителей ароматические углеводороды, как банзол, толуол или ксилоп: такие спирты как метанол, этанол или пропанол; такие кетоны, как ацетон, метил этип кетон или метил изобутил кетон, а также амиды, особенно амиды жирных кислот, такие как диметилформамид или диметилацетамид. Предпочтительными растворителями являются кетоны и амиды.

Реакцию можно проводить в широком температурном интервале и точная температура реакции не имеет решающего значения. Как правило, удобно проводить реакцию при температуре в интервале от комнатной до 150°C предпочтительно при Время, требуемов 80-120°C). MOXET осуществления реакции, также пределах в широких изменяться в зависимости от многих факторов, главным образом от температуры реакции и природы ревгентов. Однако в случае проведения реакции в указанных выше предпочтительных условиях обычно достаточным будет время в интервале 1-30 ч (предпочтительно 3-16 ч).

Если желательно, то соединения формулы (1'a), в которой R¹¹представляет собой атом водорода, могут быть получены гидролизом соответствующего соединения в котором R ¹¹ представляет собой представляет собой сложноэфирную

Реакцию гидролиза можно проводить традиционными методами, например путем эфира сложного взаимодействия гидроксидом (например, щелочного металла, таким как гидроксид натрия или калия или таким карбонатом щелочного металла, как карбонат натрия или калия) в среде инертного растворителя (например, такого водчого спирта, как водный раствор метанола или этанола, или водного эфира. например, простого тетрагидрофурана или диоксана) при подходящей температуре, например, в интервале от комнатной до (предлочтительно, в интервале от комнатной температуры до 80°C), обычно в течение времени от 100 мин до 24 ч (предпочтительно; от 20 мин до 3 ч).

Если желательно, то соединения формулы (1'a), в которой R¹¹представляет собой сложноэфирную группу, могут быть получены

этерификацией соответствующего соединения, в котором \mathbb{R}^{-11} представляет собой этом водорода соединением формулы \mathbb{R}^3 -X (в которой \mathbb{R}^3 и X имеют указанные выше значения) Реакцию этерификации можно проводить тем же способом, что и реакцию ∞ стадии А1 с использованием аналогичных оснований реакции. условий, растворителей.

Соединения формулы (AI) используемые в качестве исходных материалов на этой стадии являются хорошо известными веществами или могут быть легко получены хорошо известными методами (например, методом, описанным в J.Med.Chem: 23, 149 (1980)).

С помощею Беактим согласно Беактионном схеме получают ссединения формулы (1), в

которой А представляет собой группу формулы: 13 - или бюбую из групп, -(CH2)p-CH= C-B

представленных радикалом А' (где А', В и Р имеют указанные выше значения), т.е. соединения формул (ВШ) и (b).

На стадии ВI способа В соединение обработкой получают (Bill) формулы фосфонатного соединения формулы (ВІІ) основанием с получением кнрбаниона и затем проводят реакцию между полученным карбанионом и альдегидом формулы (ВІ).

На природу используемого основания не накладывается конкретного ограничения при условии, что такое основание не оказывает вредного побочного влияния на любую часть молекулы соединения формулы (ВІ), (ВІІ) или (BIII) и может использоваться любое генерировать способное: карбанион из фосфонатных соединений основание, такого типа. Примерами ознований, которые могут использоваться в такой реакции, могут служить такие гидриды щелочных метаплов, ках гидрид лития или натрия; такие алкиллитиевые соединения, как метиллитий или бутиплитий; такие алкипамиды лития, как диизопропиламид или เหมานที่ такие дициклогексиламид; соединения щелочных металлов, 1,1,1,3,3,3-гексаметилдисылазан натрия или соединений Taku). Среди яития. предпочтительными являются гидриды щелочных металлов.

На природу использувмого растворителя не накладывается какого-либо конкретного ограничения при условии этсутствия вредного действия на ход реакции или используемые ревгенты и способности растворять реагенты, по крайней мере, в некоторой степени. Примерами подходящих оснований могут служить такие эфиры, как диэтиловый эфир. тетрагидрофуран или диоксан; а также углеводороды, предпочтительно

ароматические углеводороды, такие как Среди HMX топуол. นกน предпочтительными соединениями являются простые эфиры.

Реакцию можно проводить в широком температурном интервале и конкретная температура реакции не имеет решающего значения. Как правило, удобно проводить реакцию получения карбаниона при температуре -70-50°С (предпочтительно, карбаниона с -20-10°C), а реакцию соединением формулы (ВІ) при температуре -100-50°C (предпочтительно в интервале от 0°C до комнатной температуры) Время, требуемое для проведзния реакции, может изменяться в широких пределах в зависимости от многих факторов, главным образом от температуры реакции и природы реагентов. Однако при условии проведения реакции в указанных выше предпочтительных условиях требуемое время для получения карбаниона обычно лежит в интервале от 30 мин до 3 ч, а для реакции карбаниона с соединением формулы (81) в интервале от 30 мин до 6 ч (предпочтительно от 1 до 3 ч). (8111), формулы

в соединении собой R11 придставляет которой спожноэфирную группу, соответствующее производное карбоневой кислоты формулы

Соединение формулы (ВІ), используемое в качестве исходного материала на этой стадии может быть получено по реакции спожного эфира или нитрила формулы (IX):

Ar CH-O-CH2CH2-N .-- (CH2)0-R15

Arid (в которой Ar', р и Аг" имеют указанные выше значения, а R 15представляет собой группу формулы -COOR 16 (в которой R 16 представляет собой сложноэфирную группу в определении для радикала R¹¹) или нитрильную группу) с восстанавливающим таким. гидридом (например, агентом алюминия, как диизобутилалюминий гидрид) в среде инертного растворителя (например, такого эфира, как тетрагидрофуран) при лежащей температуре, подходящей например, в интервале от -78°C до комнатной температуры, обычно в течение времени от 30 мин до 5 ч.

Соединение формулы (IX) может быть получено по реакции соединения формулы (AI) (реакционную схему A) с соединением формулы (IX).

HN ---- -(CH₂)_p-R¹⁵ (в которой р и

R 15 имеют указанные выше значения) по способу, аналогичному описанному в стадии AI (реакционная схема A).

Соединение формулы (BI), в которой р равно 0 может быть также получено по реакции соединения (CI) (см реакционную схему C) с фосфонатным соединением формулы (X):

 $(R^{12}O)_{2}$ -0 -CH-OCH $_{3}$ (в которой R^{12} имеет

указанные выше значения) и реакции полученного в результате соединения с киспотой (например, минеральной киспотой (акой как хлористоводородная киспота) в присутствии воды при подходящей температуре, например, при комнатной температура, обычно в течение времени от 30 мин до 5 ч.

刀

0

Ü

C

8

0

На стадии В2 ревкционной схемы В соединение формулы (1b) получают каталитическим восстановлениям соединения формулы (ВIII). Реакцию можно проводить в атмосфере водорода и в присутствии катализатора и инертного растворителя.

На этой стадии можно использовать любой катапизатор, применяемый для каталитического гидрирования, и примерами таких катализаторов могут служить палладий на угле, платиновая чернь и родий на угле; среди которых предпочтительным является палладий не угле. Давление водороде в такой 1-10 pas реакции предпочтительно в (fonee атмосферное превышает выть 1-4 pasa предпочтительно В атмосферного).

Природа используемого растворителя не имеет решающего значения при условии, что он не связывает вредного влияния на ход реакции или на используемые реагенты и

способен, по крайней мере, частично растворять реагенты. Примерами подходящих растворителей могут служить такие спирты как метанол или этанол, такие простые эфиры как диоксан или тетрагидрофуран. Среди них предпочтительными веществами являются спирты.

Ревицию можно проводить в широком выбор интеревле 34 температурном температуры не конкретной решающего значения. Как правило, удобно проводить такую реакцию при температуре в (предпочтительно 0-100°C интервале 10-30 °C). Время, требуемов для проведения реакции, также может изменяться в широком диалезоне в зависимости от многих факторов, главным образом от температуры реакции и природы реагентов Однако при условии осуществления реакции в предпочтительных условиях указанных выше сбычно достаточно проводить реакцию в течение времени от 10 мин до 10 ч (более предпочтительно от 10 мин до 3 ч)

Соединение формулы (1b), в которой R 11 представляет собой атом водорода, гидролизом получено быть тежом соответствующего соединения, в котором R 11 представляет собой сложноэфирную группу, а соединение формулы (lb), в которой R¹¹ представляет собой сложноэфирную группу, может быть получено этерификацией соответствующего соединения, в котором R ¹¹ представляет собой атом водорода с соединением формулы $R^3 \cdot X$ (в которой R^3 и Х имеют значения, указанные выше), причем реакцию проводят по спохобу, аналогичному описанному для необязательной стадии в реакционной схеме А.

6

œ

10

В реакционной схеме С соединение формулы (1), в которой А представляет собой группу А" (которая определена выше), т.е. соединение (1с), может быть получено в соответствии со стадиями С1 и С2, которые анапогичны стадиям В1 и В2 реакционной схемы В и которые можно проводить с использованием тех же условий и реагентов.

Соединение формулы (СІ), используемое в качестве исходного материала в этой реакционной схеме может быть получено по реакции соединения формулы (XI):

1 СН-О-СН2СН2-N - ОН (в

A-2/

которой Аг' и Аг' имеют указанные выше значения) с окисляющим агентом (например, сийсью диметил сульфоксида и оксалил клорида) в среде инертного растворителя (например, хлористого метилена) при тейпература -70-50°С в течение времени от 10° мин до 1 ч. С другой стороны, такое соединение может быть получено по ревкций осединения формулы (АІ) (см. реакционную окому А) с 4-пиперицоном, в условиях, аналогичных описанным, для реакции осединения формулы (АІ) с соединением формулы (АІ) с соединением формулы (АІ) с соединением формулы (АІ) на стедии АІ реакционной охемы А.

После завершения любой из указанных реакций желаемый прсідукт с кеждой стадии может быть выделен из реакционной смеси традиционными методами. Так, например, один из подходящих методов включает фильтрацию нерастворимого материала, если

-8

35

он имеется (например, катализатора) из реакционной смеси с последующей отгонкой С другой стороны, может быть удал растворителя. растворитель дистипляцией с последующим добавлением воды и после этого смесь экстрагируют несмешивающимся с водой растворителем и растворитель удаляют дистилляцией. В том желаемый προάνκτ когда представляет собой производное карбоновой кислоты или другое растворимое в воде ОНЖОМ выделять 600 добавлением воды в реакционную смесь, экстракцией смеси не смешивающимся с водой растворителем, подкислением водного разбавленной например, хлористоводородной кислотой, экстракцией смеси не смешивающимся с водой растворителем и отгонкой растворителя. Желаемый продукт, если необходимо, может дополнительно очищен методами, традиционными перекристаллизацией, и/или различными хроматсграфическими приемами, главным образом колонной хроматографией или препаративной тонкослойной хроматографией.

Пиперидильные производные настоящего KNCUOLPI алифатической изобретения, как спедует из представленных ниже биологических данных, обладают отличной антигистаминной, антиаллергической и антиастматической активностями и отличной ингибирующей активностью в отношении накопления зосинофила в бронхоальвеолярной жидкости. В соответствии с этим такие соединения используются в качестве терапевтических агентов для лечения или профилактики различных нарушений, связанных с гистамином, особенно таких аллергических заболеваний, как риниты или хроническая уртикария, либо астма.

В связи с этим соединения настоящего изобретения могут использоваться для лечения таких нарушений и для этой цели могут формироваться в виде традиционных фармацевтических препаратов, хорошо известных в данной области. Так например, такие соединения могут применяться орально, например, в виде таблеток, капсул, гранул, порошков, сиропов, спреев, ингаляций и других известных форм, или парантерально, например, путем инъекций, в виде спреев, ингаляций, глазных капель, пипких пластырей или свечей.

Такие фармацезтические препараты могут быть получены градиционными методами и присадки содержать известные общепринятого типа, например, связующие вещества, наполнитель, дезинтеграторы, стабилизаторы, агенты, **ВИНРОЕВМ**Э и т.п. в зависимости от корригенты предполагаемого назначения и формы препарата Дозировка будет зависеть от состояния, возраста и веса тела пациента, а также от природы и тяжести нарушения подлежащего лечению, однако в случае орального применения взрослым пациентом обычная общая дневная дозировка составляет 0,01-50 мг и сна может применяться в виде одной дозы или раздельных доз, например, 1-3 раза в день.

И с пытанией ример 1. Ингибирующее влияние на пассивную кожную

анафилаксию (ГІКА) крыс.

Mota'S (J.Mota, МӨТОДУ Согласно Immunology 7, 681-699 (1964), была получена антисыворотка (256 кратный ПКА титр) крыс против яичного альбумина и разбавлена 4-кратно физиологическим раствором. Самцы крыс SD (возраст 5 недель) были использованы в качестве испытуемых животных, каждая группа содержала по 4 животных. Крысы были сенсибилизированы пм 20,0 сижояроп винерева метуп разбавленного антисывороточного раствора в дорсальное положение. Через 48 ч после этой инъекции суспензия тестируемого соединения в водном 0,5% -ном (вес./об.) растворе трагаканта была введена крысам орально, после чего их в течение дня не кормили, а через 60 мин им была сделана инъекция в каудальную вену 5 мл/кг массы тела физиологического растворы, содержащего 0,4% -ного (вес./об.) яичного альбумина и 1%-ного (вес./об.) голубого Фванса. Через 30 мин после последней инъекции крысы были умерщвлены диоксидом углюрода, и эксудат гопубого Званса был определен в дорсальной части внутри у кожи в соответствии с методом Harada's (Harada и др. J.Pharm.Pharmae 23, 218-219 (1971)

Результаты, полученные на группах испытуемых животных, которые были обрабстаны тестируемым ссединением, были обсчитаны с целью оценки степени ингибирования путем сравнения со средним количеством выделившегося красителя в контрольной группе, которая не получила тестируемого соединения.

Степень ингибирования рассчитывали по следующему уравнению.

Степень ингибирования (%)(1-В/А) х 100, где А количество красителя, выделившегося в контрольной группе;

В количество красителя, выделившегося в группе испытуемых животных.

Результаты приведены в табл. 1.

на бронхостеноз у сенсибилизированных морских свинок.

В качестве испытуемых животных были выбраны самцы морских свинок линии Hartley (вес примерно 400-500 г.). Эти животные были Морриса сенсибилизированы по методу Br.J.Pharmat 179-184 [H,R.Morris, (1979)) Этим животным были сделаны инъекции подкожно и внутрибрющинно дважды, каждый раз инъекция содержала 25 мг яичного альбумина (степень 5, Sigma инъвкции были сделаны с недельным интервалом). Через 7 дней после второй из этих проведенных через неделю инъекций животные были оставлены без пищи на один день, а затем животные были обработаны азрозолем яичного альбужина (10 мг/мл). Все животные после такой обработки ответили конвульсиями, свидетельствующими о расстройстве дыхания, вызванном сужением воздушных путей, в течение 6 мин.

За 60 мин до ингаля орной провокации яинным альбумином одно из тестируемых осединений, приведенных в табл. 2, орально врали каждому из животных. Соединение считалось эффективным, эсли у животного не наблюдалось конвульсий в течение 6 мин

ингаляции.

Результаты приведены в табл. 2.
Испытание на тожсичность. Ниже

-9

приводятся денные по токсичности некоторых соединений, заявленных в данной заявке. Испытания проводили на двух группах, каждая из пяти самцов крыс 1344 (в возрасте 7 недель), каждая крыса весила приблизительно 140-150 г. Испытуемое соединание вводили крысам в дозе 300 мг/кг массы тела ежедневно в течение 4 дней. Через 24 ч после поспедней дозы оценивалась смертность крыс.

Получены следующие результаты Пример Соль Показатель

смартности 4 Шавелевой 0/5 кислеты 12 Фумаровой 0/5 кислоты 34 Щавелевой 0/5

кислоты

Эти результаты ясно показывают, что соединения являются совершенно нетоксичными в терапевтических дозах. Полученные выше результеты могут быть

экстраполированы и на другие соединения

Получение соединений настоящего изобретения иллюстрируется спедующими примерами, а получение некоторых исходных материалов 8 следующих предаративных примерах.
Примера 1.

Этил 3-(1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтан]-4-пипе ридил} акрилат и оксалаты и фурматы на его основе.

1(1) Этил 3-{1-{2-бис(4-фторфенил)метоксизтан}-4-пипе ридил}акрилат

0,87 г гидрата натрия (в виде 50%-ной

(вес/вео) дисперсии в минеральном масле) в токе азота добавили к 90 мл безводного тетрагидрофурана. Затем к смеси при 0°С по каплям добавили 20 мл безводного раствора тетрагидрофурана, содержащего 4,01 г этилдиэтилфосфонацетата, и полученную смесь перемешивали в течение 30 мин при комнатной температуре. Затем к реакционной смеси при 0°C по каплям добавили 50 мл безводного раствора тетрагидоофурана, 5,85 содержащего 1-[2-бис(4-фторфенил)-метоксиэтил]-4-пипери дин-карбальдегида. получениого соответствии с описанием Приготовления 1, затем полученную смось перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. По истечении этого времени растворитель: отогнали при пониженном давлении. К остатку добавили ледяную воду и смесь проэкстрагировали этилацетатом. Экстракт сконцентрировали путем перегонки при пониженном давлении и очистили путем хроматографирования на колонке из силикагеля. После элюирования 5 об. метанолом в метиленхлориде получили 6,34 г (выход 91%) соединения, название которого дано в заголовке, в виде желтого масла.

Спектр ядерного магнитного резонанса (СДСI₃) 8 м.д. 1,27 (3H, триплет); 1,46-2,33 (7H, мультиплет); 2,63 (2H, триплет); 2,78-3,07 (2H, мультиплет); 3,55 (2H, триплет); 4,18 (2H, квартет); 5,34 (1H, широкий синглет); 5,79 (1H, дублет); 6,79-7,45 (9H, мультиплет). ИК-спёктр 6,79-7,45 (9H, мультиплет). ИК-спектр поглощения (СНСI ₃). _{Умакс} см⁻¹: 2920, 1705, 1650, 1600, 1500.

1(2) Оксалат и фумарат. Оксалат и фумарат соединения, название которого приведено в заголовки, получили путем растворения озаглавленного соединения в этаноле, добавления к раствору молярного зквивалента соответствующей кислоты с последующей фильтрацией выпавших кристаллов, температура плавления оксалата составляет 142-143 °С, а фумарата 154-156 °C.

Примеры 2-20. Согласно процедуре, описанной в примере 1(1) использованием соответствующих альдегидов и ссотве ствующих эфиров фосфоновых кислот были получены ниже перечисленные соединения, а затем в некоторых случаях на их основе были получены оксалаты или фумараты согласнометодике, описанной в примере 1(2).

Пример 2. Метил 3-(1-[2-бис(4-фторфенил)метоксизтан]-4-липе ридил) акрилат, оксалат. Этот продукт был получен с выходом 62% в виде кристаллов с температурой плавления 135-136°C.

Пример3. 3-{1-{2-бензгидрилоксизтул)-4-пиперидил}акри лат, оксалат. Этот продукт был получен с выходом 42% в виде кристаллов с температурой плавления:134-136°C

Пример4. 3-{1-(2-бензгидрилоксизтил)-4-пиперидил}акри лат, оксалат.Этот продукт был получен с выходом 48% в виде кристаллов с температурой плавления 145-147°C.

Пример 5. Метил 3-(1-[2-(4-хлорбензгидрилокои)этил]-4-пипери дил) акрилат, оксалат. Этот продукт был получен с выходом 100% в виде кристаллов с температурой плавления 158-160 °C.

00

4

0

пример 6 3-{1-{2-(4-хлорбензгидрилокси)этил}-4-липери дил)акрилат, оксалат. Этот предукт был получен с выходом 100% в виде кристаллов с температурой плавления 148-150°C.

Пример 7 Этип 3-{1-[2-бис(4-фторфенил)метоксизтил]-4-пипе ридил) метакрилат и его фумарат. Это соединение было получено с количественным выходом.

ИК-спектр поглащения (СНСІ з), _{Умент} CM 1 2910, 1695, 1600, 1500.

Затем был получен фумерат, температура

плавления которого 108-110 °C. Прим фр. 8. Этил 3-(1-(2-бис(4-фторфенил)метоксиетил)-4-пиле питЄ ридил)-2-пропаргилакрилат и его фумарат. Это соединение было получено с количественным выходом 54%

ИК-спектр поглощения (СНС! 3), умыс CM -1: 29101940, 1705, 1600, 1500.

Затем был получен фумарат этого соединения, температура плавления которого

∌ p 9. 5-(1-(2-бис(4-фторфенил) иетоксиэтил)-4-пипе ридил)-2,4-пента-диеноат и его оксалат. Это совдинение было получено с выходом 81%

ИК-спектр поглощения (СНСІ з), умакс см 1 2950, 1705, 1645, 1510. Затем был получен оксалат с температурой плавления 137-140°C.

П

```
ИК-спектр поглощения (CHCl 3), <sub>Умакс</sub>
        ем <sup>-1</sup>: 2910, 1695, 1645, 1600, 1505.
            (m/z) 484 (M+ -1), 440, 393, 337, 267, 252.
                 ример 14.
        8-{1-{2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]-4-пипе
        ридил) -2,4-окта- диеноат. Это соединение
         было получено с выходом 84%
            ИК-слекто
                               поглошения
        (CHCl <sub>3</sub>). V<sub>мекс.</sub> см<sup>-1</sup>: 2900, 1695, 1635, 1600,
            (m/z) 497 (M+), 452, 400, 279, 264, 251.
                                     е
         Этил-7-(1-[2-бис(4-фторфенил)метаксиэтил)-4-
        пиперидил-} -2-гепте- ноат. Это соединение
        было получено с выходом 34%
D
            ИК-спектр
                               поглощения
        (CHCI 3), VMBKC, CM-1: 2950, 1715, 1655, 1610,
            (m/z) 484 (M+ -1), 440, 414, 298, 252.
                                               Этил.
                 ример 16.
         4-{1-(2-бензгидприлоксиэтил)-4-пиперидил)-2-
         бутеновт. Это соединение было получено с
         выходом 71%
Ch
           ИК-спектр поглощения (CHCl 3), <sub>Умакст</sub>
Ċ
         cm ·1: 2925, 1710, 1645, 1600, 1510.
            (m/z) 406 (M+ -1), 362, 292, 225, 210.
\alpha
                             м ө
         Этил-4-{1-[2-(4-хлорбензгидрилокси)этип]-4-пи
        перидил)-2-бутеноат. Это соединение было
         получено с выходом 95%
            ИК-спектр поглощения (СНСІ з). V макс
         см<sup>-1</sup>: 2830, 1710, 1655, 1160, 1490.
            (m/z) 442 (M+ +1), 396, 225, 210.
П р и м е
റ
         Этил-4-{1-[2-(4-фторбензгиприлокси)этил]-4-пи
         перидил}-2-бутеноат. Это соединение было
         получено с выходом 71%
            ИК-спектр поглощения (CHCl з), V<sub>мекс</sub>
         CM -1: 2930, 1710, 1645, 1605, 1510.
            (m/z) 426 (M+ +1), 380, 225, 210.
                 ри м е р 19:
            Π
         Этил-4-{1-[2-(4-метилбензгидрилокси)этил]-4-п
```

Этил-5-(1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил)-4-

липеридил) -2-пенте- ноат и его оксалат. Это соединение было получено с выходом 84%

(CHCl ₃), v_{макс.} см⁻¹: 2925, 1705, 1650, 1605,

1505. Затем был получен оксалат с

5-{1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]-4-пипе

ридил) -2-метил- 2-пентенрат и его оксалат.

Это соединение было получено с выходом

Затем был получен оксалат

6-{1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]-4-пипе

ридил) -2-гексе-ноат и его фумарат. Это

(CHCl ₃), у_{маке.} см⁻¹ 2900, 1705, 1650, 1600.

Затем был получен фумарат с температурой

6-(1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]-4-липе

ридил) -2-метил- 2-гексеноат. Это соединение

соединение было получено с выходом 72%

(СНСІ ₃), _{Умако} см⁻¹: 2925, 1700, 1605, 1510.

температурой плавления 152-153 °C.

Пример 12.

температурой ялавления 136-138°C.

Пример 11.

NK-cnexto

MK-cneirro

ИК-спектр

плавления 132-133°C.

было получено с выходом 88%

поглощения

поглощения

поглощения

Этип

Этил

```
илеридил) -2-бутеноат. Это соединение было
получено с выходом 95%
   ИК-спектр поглощения (СНС) 3), v<sub>макс</sub>-
 см <sup>-1</sup>: 2925, 1710, 1645, 1605, 1510.
   (m/z) 406 (M+ +1), 376, 306, 240, 225, 210.
    Приме: р 20.
                                    Этил
 4-(1-[2-бис(4-фторфенил) метаксизтил]-4-пипе
 ридил) -2-буте-ноат. Этс соединение было
 получено с выходом 91%
   ИК-спекто
                     поглощения
(CHCl <sub>3</sub>), v<sub>Make</sub>, cm<sup>-1</sup>: 2930, 1710, 1855, 1605,
   (m/z) 444 (M+ +1) 398, 225, 210.
Пример
 3-{1-[2-бис(4-фторфенил) и втоксиэтил]-4-пипе
ридил) проли- онат. К 30 мл этанола добавили .
 0,14 г 10% (вес) вес палладия на древесном
 угле.
                 1,569
                            ٢
 3-{1-[2-бис-(4-фторфенил)-метоксиртил]-4-пип
 еридил) акрилата,
                      полученного
 соответствии с описанием примера 1), и
 смесь перемешивали в атмосфере водорода
 при комнатной температуре в течение 30 мин.
 По истечении этого всемени катализатор
 отфильтровывали, а фильтрат освободили от
 растворителя, отогнав последний при
 пониженном давлении, в результате получили
 1,46 г (93% выход) соёдинения, название
 которого дано в заголовке примера, в виде
 масла желтого цвета.
   ИК-спектр поглощения (СНСІ 3), умекс-
 CM -1: 2920, 1725, 1600, 1505.
  . Точка плавления указанного соединения
 составляет 137-139°C.
   Примеры с 22 по 34. Используя
 реакцию восстановления, описанную в
            21 из ::
                         соответствующих
 ненасыщенных соединений, которые сами
 были получены в соответствии с примерами
 со 2 по 20, в качестве исходных продуктов
 реакции, были получены нижеследующие
 соединения, которые в ряде случаев были
 переведены в сопи по методике, описанной в .
 примере 1 (2).
   Пр
                              22
                                     Этип
                 M A
 3-{1-/2-бис(4-фторфенил) иетоксизтил]-4-пипе
 ридил) -2-метил- прописнат и его оксалат.
 Это соединение было голучено с выходом
 . ИК-спектр поглощения (CHCl 3), V<sub>менто</sub>
 см 1 2900, 1720, 1600, 1500. Затем был
 получен оксалат с температурой плавления.
 130-131°C (температура разложения).
  ា ក
             и
                    M: e p
 Этил-3-{1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]-4-
 пиперидил) -2-про- пилпропионат и его
 оксалат. Это соединение было получено с
 выходом 67%
см<sup>-1</sup>, 2950, 1725, 1610, 1510. Затем был
 получен его оксалат с температурой
 главления 134-137°C
  Приме
                          ρ
                              24.
 6-(1-(2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил)-4-пиле
```

ридил) валерат и его оксилат. Это совдинение

ИК-спектр поглощения (СНСІ 3), имако

1605

приготавливался оксалат, плавящийся при

1505

Затем

было получено с выходом 85%

2925

134-135°C.

Ù. р 是是是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也会会会一个人,我们也会会会 第一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也是一个人,我们也

O

Ľ,

6-{1-(2-бис(4-фторфенил)метоксизтил)-4-пиле ридил) -тексе- ноат и его оксалат: Это соединение было получено с выходом 81%

ИК-спектр поглощения (СНС $_3$), $v_{\text{макс.}}$ см $^{-1}$: 2940, 1730, 1605, 1510. Затем был получен оксалат с температурой плавления 130-131°C.

П р и м в р 26. Этил 6-{1-[2-бис(2-фторфенил)метокоизтил]-4-пиле ридил} -2-метил-гексаноат и его оксалат. Это соединение было получено с выходом 77%

ИК-спехтр поглощения (CHCl ₃), у_{макс-}см ¹: 2950, 2875, 1725, 1610, 1510. Затем был получен оксалат с температурой плавления 137-138°C.

П р и м в р 27. Этил 8-{1-[2-бис(4-фторфенил)метоксизтил]-4-пипе ридип; октаноат и его оксалат. Это ссединение было получено с выходом 79%

ИК-спектр поглощения (СНСІ 3), у_{макс} см. ¹ 2940, 2875, 1730, 1605, 1510. Затем был получен оксалат с температурой плавления 119-120°C.

П р и м в р 28. Этил 7-{1-{2-бис(4-фторфенил)метоксизтил]-4-пипе ридил) гепта- ноат и его оксалат. Это создинение было получено с выходом 42%

ИК-спектр поглощения (СНСІ 3). У_{мекс.} см⁻¹: 2960, 2875, 1730, 1610, 1510. Затем был получен оксалат с температурой плавления 120-121 °C.

П р и м е р 29. Этил 5-{1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил}-4-пипе ридил] -2-метил-валерат и его оксалат. Это соединение было получено с выходом 81%

ИК-спектр поглощения (СНС $_1$ 3), $\nu_{\rm макс}$ см $^{-1}$: 2940, 1725, 1605, 1505. Затем был получен оксалат с температурой плавления 138-140°C.

П р и м е р 30. Этил 4-(1-(2-бенэгидрилоксиэтил)-4-пиперидил)Бути рат. Это соединение было получено с количественным выходом.

ИК-спектр поглощения (СНСІ з), _{Умакс-см} см ⁻¹: 2925, 1725, 1600, 1495. Затём был получен оксалат с температурой плавления 103-104°C.

П р и м е р 31. Этил 4-{1-[2-{4-хлорбеналидрилокси)этил]-4-липери дил} бутират. Это соединение было получено с выходом 96%

ИК-спектр поглощения (CHCl $_3$), $_{\rm V_{MAKO}}$ см $^{-1}$: 2975, 1730, 1605, 1455. Затем был получен оксапат с точкой плавления 117-119 $^{\circ}$ C:

П р и м е р 32. ...Этил 4-(1-[2-(4-фторбензгидрипоксизтил]-4-пиперид ил)бутират. Это соединение было получено с количественным выходом.

ИК-спектр поглощения (СНСІ ₃), _{умокс}см ¹ 2930, 1725, 1605, 1510. Затем был получен оксалат с температурой плавления 119-120°C.

П р и м е р 33. Этил; 4-{1-{2-(4-метилбензгидрилокси)этил}-4-липер идил} бутират. Это соединение было получено с количественным выходом.

ИК-спектр поглощения (СНСI ₃), у_{макс}. см. ¹: 2930, 1730, 1600, 1505. Затем приготавливался оксала: имеющий т.пл. 114-115°C

4.5.

42

Ö

П р и м е р 34. Этил-4-(1-(2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил)-4липеридил) бутират и его оксалат. Это соединение было получено с выходом 87%

ИК-спектр поглощения (СНСI 3), у_{мекс}см 1: 2940, 1730, 1610, 1510. Затем был получен оксалат с температурой плавления 143-145°C.

Таков же соединение с таким же ИК-спектром поглощения было также получено реакцией восстановления, описанной в примерз 21, из этил 4-{4-[2-бис[4-фторфенип/мэтоксиэтил]-пипери дилиден]-бутано-ата, полученного в соответствии с описанием приготовления 19, с выходом 90% Затем был получен оксалат с температурой плавлений 138-140°C.

Пример 35. 4-{1-{2-бис(4-хлорфенил)метоксизтил}-4-липер идил) бутират. К 60 мл метилизобутилкетона 9.68 добавили 1-бис(4-хлорфенил)метокси-2-хлорэтана. 0.43 г. этил 4-(4-пиперидил) бутирата, способ получения которого описан в приготовлении 20), 1,8 г карбоната натрия и 0,05 г иодида натрия, и полученную сжесь нагревали при кипении в течение 16 ч. По истечении этого времени смесь отфильтровали, и фильтрат сконцентрировали, отогнав при пониженном давлении. Полученный эстаток пропустили через хроматографическую колонку силикателем, 8 KEIYECTBE элюента использовали этилацетат, в результате получили 1,0 г (97% выход) озаглавленного осединения в виде бледих-желтого масла.

ИК-спектр поглощения (СНСІ ₃), у_{мысс}. см. ⁻¹; 2925, 1730, 1600, 1495.

Затем согласно процедуре, списанной в примере 1(2), был поличен оксалат этого соединения с температурой плавления 1,31-132°C.

4-{1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]-4-пипе ридил-масляная) кислота. К 15 мл этанола 1,64 добавили 4-[1-[2-бис(4-фторфенил) метоксиотил] -4-пиперидил) бутирата, полученного в соответствии с описанием примера 34, и затем добавили 10 мл водного раствора 10 вес объеми гидроксида натрия, и смесь перемешивали при комнятной температуре в течение 2 ч. Затем реакционную смесь сконцентрировали, упарие ве при пониженном давлении, после чего волученный остаток разбавили водой. Довели рН до 4 раствора добавлением . водного хлористоводородной кислоты, после чего смесь проэкстрагировали этилацетатом. Кристеллы, выделившиеся из экстракта, перекристаплизовали из этанола, получив в результате 1.46 г (95% выход) соединения, название которого дано и заголовке примера, плавящегося при температуре 145-147 °C.

ИК-спектр поглощения (КВг) умакс см. 1. 2938, 2673, 2700, 1720, 1603, 1507, 1223. Пр. и м. е. р. 37. Бутил 4-[1-[2-Бис(4-фторфенил) метоксиэтил)-4-пипе ридил) бутират. 2 мл. бутанола и 0,10 г гидрида натрия (в виде 55% вес/вес дисперсии в минеральном масле) добавили к раствору 0,80 г этил

-12-

4-{1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил] 4-пипери- дил)бутирата, полученного соответствии с описанием примера 34, в 20 мл бутанола при комнатной температуре, а затем смесь перемешивали в течение 5 ч при температуре кипения. По истечении этого времени смесь охладили до комнатной температуры, затем в смесь вылили ледяную воду, и смесь после этого проэктрагировали этилацетатом. Экстракты были промыты водой и высушены над безводным сульфатом натрия. Растворитель удалили упариванием при пониженном давлении. Полученный остаток очистили методом хроматографии, пропуская через колонку с силикагелем, использовав в качестве элюента этилацетат. В результате получили 0,38 г соединения, название которого дано в заголовке примера, в виде желтого масла.

ИК-спектр поглощения (CHCl₃), _{Умакс.}см⁻¹: 2930, 1725, 1605, 1506.

Следуя методике примера 1(2), был получен оксалат этого соединения с температурой плавления 128-130 °C.

Приготовление 1.

1-[2-бис(4-фторфенил)метсксиэтил]-4-пипе ридинкарбальдегид. В этом приготовлении описаны три способа получения соединения, название которого дано в заголовке.

1а. К 400 мл тетрагидрофурана в токе азота добавили 75 мл 1 М раствор диизобутилалюминийгидрид в гексане, смесь охладили до -78°C. Пока температура смеси была -15°С к ней в течение 40 мин добавляли 1-[2-бис(4-фторфенил) 20.25 Г метоксиэтил]-4-пиперидинкарбонитрила), полученного в соответствии с описанием приготовления 4, полученную смесь затем перемешивали при -15°C в течение 30 мин. Затем смесь оставили на ночь при комнатной температуре. По истечении этого времени смесь поместили в педяную баню, добавили 15 мл метанола, затем 100 мл насыщенного водного раствора хлорида аммония. После этого реакционную смесь проэкстрагировали этилацетатом. Экстракт очистили методом хроматографии, пропустив его через колонку с силикагелем, используя в качестве элюента объемн раствор метанола метиленхлориде. В результате получили 14,57 г (72% выход) озаглавленного соединения в виде масляной субстанции.

ик-спектр поглащения (CHCl 3); умеко

см. 1 2930, 2820, 1895, 1725, 1605, 1505. Спектр ядерного магнитного резонанса (CDCl₃), 8 м.д. 1,40-3,07 (9Н, мультиплет); 2,63 (2Н, триплет); 3,53 (3Н, триплет) 5,32 (1Н, синглет); 6,82-7,50 (8Н, мультиплет);

9,70 (1Н, синглет). CMECH мп K 15. вес./объемн.водного раствора 3 хлористоводородной кислоты MĤ 420 MΓ добавили тетрагидрофурана 1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил] -4-метоксиметилиденлиперидина, полученного соответствии с описанием приготовления 5, полученную смесь затем перемешивали в течение 2 ч при комнатной температуре. По истечении этого времени в реакционную смесь добавили воду и нейтрализовали ев добавлением 5% вес./объемн. водного: раствора гидроксида натрия, после чего проэкстрагировали этилацетатом. Экстракт очищали путам хроматографирования на

колонке из силикагеля использовая в качестве элюента 3% объеми, раствор метанола в метиленхлориде. В результате получили 434 мг (количественный выход) соединения, название которого дано в заголовке, в виде масла, свойства которого совпадают со свойствами продукта, полученного в стадии в

: jin

En:

1с. В 30 мл толуола в токе азота растворили 3,03 г отил

1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил) 4-пиперидинкарбоксилата, полученного соответствии с описанием приготовления 8, полученный раствор охладили до -68°C. К охлажденной смеси затем по каплям добавили 8,2 мл 1 М раствор раствора диизобутипалюминийгидрида в гексане, в течение 10 мин, смесь перемешивали в течение 1 ч при -68°C. По истечении этого времени к реакционной смеси добавили 2 мл метанола и 3 мл насыщенного водного раствора хлорида аммония. Смесь затем этилацетатом. проэкстрагировали озаглавленное результате клирулов соединение 2.47 г (выход 91%) в виде масла, свойства которого совпидают со свойствами совдинения, полученного в стадии в:

Приготовления 2 и 3.

Процедура, подобная описанной в приготовлении 1, была повторена, за исключением того, что в качестве исходных материалов были использованы соответствующие соединения, в результате были получены ссединения, приведенные

Приготовления 2.

1. (2-бензгидрилоксизтил)-4-пиперидинкарбал ьдегид. Это соединение было получено с выходом 51% Спектр ядерного магнитного резонанса в СОСІз. 8 м.д. 2,67 (2H, триплет); 3,59 (2H, триплет); 5,37 (1H, синглет).

Приготовление 3.
1-{2-(4-хлорбензгидрилскси) этил]-4-пиперидин карбальдегид. Это соединение было получено с выходом 49%

Спектр ядерного мёлнитного резонанса в СDCI₃, м.д. 2,66 (2H, триплет); 3,57 (2H, триплет); 5,34 (1H, синглет); 9,64 (1H, синглет).

Поиготовления 1-[2-бис(4-фторфенил)жетоксиэтил]-4-пипери В 15 рил. динкарбонитдиметилформамида растворили 2,13 г 1-бис(4-фторфенил)метокси-2-хлорэтана и 0,95 г 4-цианопиперидина. После этого к полученному раствору добавили 4,00 г базводного карбоната натрия и 0.08 г иодида натрия, смесь перемешивали в течение 4 ч при температуре 130°С. По истечении этоговремени смесь вылили в ледяную воду, проэкстрагировали этулацетатом. масплобразный Полученный

Полученный маслообразный экстракт очистили путем хроматографирования на колонке из силикагеля. В качестве элюента использовали смесь этилацетата и гексана, взятых в объемном соотношении 2:1. В результате получили 2,36 г (88% выход) соединения, название которого дано в заголсяке.

2950, 2240, 1670, 1605, 1510. Спектр ядерного магнитного резонанса (CDCI 3) 8 м.д. 1,73-2,08 (4H, мультиплет);

-13-

2.66 мультиплет): (5H, 2,24-2,97 триплет): 3,54 (2H, триплет); 5,33 синглет); 6,89-7,45 (8Н, мультиплет).

Приготовление 5. 1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]-4-метокси метилиденпи-перидин. Для приготовления литийдиизопролиламида BCCBCDBC температуре -78°C в токе азота 2,7 мл 1,6 М раствора бутиллития в гексане по каллям добавили к 440 мл диизопропиламина в растворе 10 мл тетрагидрофурана. Тем временам к 7 мл тетрагидрофурана добавили 1.066 F

метоксиметилтрифенилфосфонийхлорида, полученную смесь охгадили до.-10°C. Затем к этой смеси добавили предварительно приготовленный диизопропиламид лития, после чего смесь перемешивали при -10°C в течение 30 мин. По истечении этого времени в реакционную смесь при -10°C прикалывали тетрагидрофурана. раствора 1 01 содержащего 1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиртил]-4-пипери полученного в соответствии с 6. Смесь описанием приготоэления перемещивали в течение 30 мин, затем оставили стоять на ночь при комнатной температуре, после чего сконденсировали, упарив растворитель при пониженном давлении. Затем к остатку добавили воду, его проэкстрагировали после чего этилацетатом. Полученную маслообразную субстанцию прохроматографировали на колонке из силикателя. В качестве элюента

субстанции желтого цвета. ик-спектр поглощения (CHCI3), vмекс.см

использовали смесь этиляцетата и гексана,

взятых в объемном стношении 2:1. Получено

(66% выход) маслообразной

2940, 1710, 1690, 1605, 1505.

Спектр ядерного магнитного резонанса (CDCi₃), 8 м.д. 1.93-2,87 (1OH, мультиплет); 3,14-3,70 (2H, мультиплет); 3,54, (3H, синглет); 5,35 (1H, синглет); 5,79 (1H, широкий синглет), 6,89-7,44 (8Н, мультиплет).

Приготовление б. 1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил] приготовление Эra -4-пиперидон. предусматривает два метода получения соединения, название которого дано в заголовке.

13.33 1-бис(4-фторфенил)метокси-2-хлорэтака и 9,22 г 4-пиперидон гидрохлорида растворили в 270 мл диметилформамида и к полученному раствору добавили 14,5 г безводного карбонета натрия и 0,5 г иодида натрия, после чего его перемешивали при 95°C втечение 20 ч. По истечении этого времени реакционную смесь вылили в ладяную воду и проэкстрагировали бензолом. Бензольный раствор проэкстрагировали 5%-ным (вес./об.) раствором хлористоводородной кислоты. К водной вытяжке добавили такое. количество 10%-ного (вес. /об.) водного раствора гидроксида натрия, чтобы сделать щелочной, после чего смесь проэкстрагировали бензолом. Маслообразную субстанцию, полученную из бензольного очистили экстракта. хроматографирования на колонке из силикателя. В качестве элюента использовали 2 об смеси этанола и хлороформа. В результате получили 6,86 г (выход 42%) соединения, название которого дано в заголовке, в виде маслообразной субстанции бледно-желтого цвета

Спектр ядерного магнитного резонанса (CDCl₃) 8 м.д. 2,43 (4H, триплет): 2,80 (6H, мультиплет); 3,60 (2H, триплет); 5,35 (1H, синглет); 7.02 (4H, триплет); 7.28 (4H, дублет дублетов). ИК-спектр поглощения (CDCl₃), v_{MaxC}CM-1, 2960; 2800, 1710, 1605.

66. В 160 мл метилен спорида растворили 6,63 мл оксалилхлорида и, раствор охладили до -60°C. При этой температуре к растаору добавили 36 мл раствора метиленхлорида, содержащего 11,3 мл диметилсульфоксида. Затем к раствору при -60°C добавили 160 мл раствора метиленхпорида, содержащего 11,5 г 1-[2-бис(4-фторфанил)метоксиэтил]

-4-пиперидинола, полученного в соответствии приготовления описанием образовавшуюся смесь перемешивали в течение 15 мин. По истечении этого времени к реакционному раствору добавили 46 мл триэтиламина. Реакционную смесь оставили нагреваться до комнатной температуры, после чего к ней добавили воду. Водный слой матиленхлоридом проэкстрагировали органический экстракт промыли насыщенным водным раствором хлоруда натрия. Затем при отогнали давлении пониженном раотворитель. Полученный остаток очистили путем хрометографирования на колонке из силикагеля. В качестве элюента использовали смесь этилацетата и метиленхлорида, взятых в объемном отношений 10:1. В результате получили 10,23 г (91% выход) озаглавленного соединения в виде маслообразной субстанции бледно-желтого цвета. Свойства этой субстанции те жіз, что и у продукта, полученного в ствдии а

Приготовление 7. 1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]-4-пипери динол. К 200 мл метилизобутилкетона 14.1 добавили 1-бис(4-фторфенил)метокси-2-хлорэтана, 10,1 г 4-гидроксипиперидина, 12 г карбоната натрия и 0,2 г иодыда натрия. Смесь нагревали при кипении в течение 4 ч. По истечении этого времени она была отфильтрована и растворитель удален путем отгонки при подиженном давлении Полученный остаток очистили путем хроматографирования на колонке из давлении. nyteM силикателя. В качестве элюента использовали смесь этанола и метиленхлорида, взятых в объемном отношении 10:1. В результате получили 11,5 г (выход 68%) соединения. название которого дано в заголовке, в виде маслообразной субстанции бледно-желтого

ИК-спектр поглощения (СНСI 3), умакс СМ⁻¹; 2920, 1600, 1505. Спеттр ядерного магнитного резонанса (СDCI₃), 8 м.д. 1,73 (4H, мультиплет); 2,25 (2Н, триплет дублетов); 2,65 (2Н, триплет); 2,88 (2Н, триплет); 3,58 (2H, триплет): 3,69 (1H, мультиплет): 5,36 (1H, синглет): 7,01 (4H, триплет): 7,30 (4H, дублет дублето

Приготовление 1-[2-бис(4-фторфениг)метоксиэтил]-4-пилери ла: К 10 динкарбоксиметилизобутилкетона добавили 1,43 г 1-бис(4-фторфенил)матокси-2-хлорэтана и 1,00 г этилизо, после чего реакционную смесь

нагревали при кипении в течение 5 ч вместе с 2.0 г карбоната натрия и 10 г иодида калия. По истечении этого времени смесь отфильтровали и растворитель отогнали при пониженном давлении. Полученный остаток очистили путем хроматографирования на колонке из силикагаля. В качестве элюента использовали смесь гаксана и этилацетата, вятьх е объемном отношении 3:1. В результате получили 1.45 г (выход 71%) озаглавленного соединения в виде маслообразной субстанции.

ИК-спектр поглощения (СНСі з). V_{МВКС}СМ-1: 2490, 1725, 1600, 1500. Спектр ядерного магнитного резонанса (СDСІз), 8 м.Д. 1,25 (ЗН, триплет); 1,7-2,5 (7Н, мультиплет); 2,62 (2Н, триплет); 2,68 (2Н, мультиплет); 3,57 (2H, триплет), 4,13 (2H, квартет); 5,36 (1H, синглет); 7,0 (4H, триплет); 7,28 (4H, дублет дублетов).

Приготовления с 9 по 11 Процедура, подобная описанной в приготовлении 1с, была повторена, за исключением исходных материалов, в качестве которых были использованы эфиры, полученные в примерах 21, 34 и 24.

Приготовление 9.
3-(1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]-4-пипе ридил]-пропио- нальдегид. Это соединение было получено с выходом 80% ИК-спектр поглощения (СНСI 3), умакс см-1. 2940, 1725, 1605. 1510.

Приготовление 10. 4-(1-(2-бис(4-фторфенил)метоксизтил)-4-пиле ридил)-бути- ральдегид. Это соединение было получено с выходом 74% ИК-спектр поглощения (СНСI 3), умакс.см 1, 2900, 1715, 1600, 1500.

Приготовление 11. 5-(1-[2-бис(4-фторфенил)метоксизтил]-4-пипе ридил)-пента наль. Это соединение было получено с выходом 76% ИК-спектр поглощения (СНСI 3), умакс см-1: 2925, 1720, 1605, 1505.

Приготовления с 12 по 16. Процедура, подобная описанной в приготовлении 1с, была повторена, за исключением того, что было использовано соответствующее производное пиперидил-уксусной кислоты для получения нижеприведенных соединений.

Приготовление 12. 2-[1-(2-бензгидрилоксизтил)-4-пиперидил]ацет альдегид. Это соединение было получено с выходом 55% ИК-спектр поглощения (СНС[3]), умакс см-1: 2930, 2830, 1725, 1605, 1605.

Приготовление 13. 2-{1-{2-(4-хлорбензгидрипокси)этил}-4-пипери 2-{1-{2-(4-хлорбензгидрипокси)этил}-4-пипери дил}ацетальдегид Это соединение было получено с выходом 79% ИК-спектр поглощения (СНСI з). VMarc. см⁻¹: 2930, 2830, 1725, 1505, 1495.

Приготовление 14. 2-{1-{2-(4-фторбензгидрилоксизтил}-4-пиперид ил}-вцетальде-гид. Это соединение было получено с выходом 87% ИК-спектр поглощения (СМСI 3), умакс ом-1: 2920, 2830, 1725, 1605, 1510.

Приготовление 15. 2-(1-(2-(4-метилбензгидрилокси)этил)-4-пилер идил)-ацетальде-гид. Это соединение было получено с выходом 73% ИК-спектр

поглощения (CHCl₃), _{Макс}см⁻¹: 2930, 1830, 1725, 1605, 1515.

Приготовление 16.
2-{1-(2-бис(4-фторфенил)) нетоксиэтил]-4-пипе ридил}-ацеталь-дегид. Это соединение было получено с выходом 32% ИК-спектр поглощения (СНСІ 3).

умекс. см. 1. 2920, 2820, 1725, 1605, 1510.

Приготовления 17 и 18. Следуя процедуре, описанной п приготовлении 8. были получены при взаимодействии соответствующего 1-(дифенилметокси)-2-хлорэтана и соединений этилпиперицинилацетата были

получены соединения, приваденные нижа. Приготовление 17. Этил 2-{1-{2-(4-фторбензгидрилокси)этил]-4-пипери онд зацетат. Это соединение было получено

2-(1-[2-(4-фторбензгидрилокси)этил]-4-пипери дил) -ацетат. Это соединение было получено с выходом 52% ИК-спектр поглощения (СНСІ 3). V_{МРКС}СМ-1: 2925, 2800, 1725, 1605, 1500.

Приготовление 18. Этил 2-(1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиметил]-4-пил еридил) ацетат. Это соединение было получено с выходом 65% ИК-спектр поглощения (СНСI 3), умакс см-1 2925, 2800, 1730, 1605, 1510.

Приготовления 19 Этил 4-(4-[2-бис(4-фторфениг)метокоиэтил]-пилери дилиден) -2-бутеноат Следуя процедуре, описанной в примере. 1(1), но используя 1-[2-бис(4-фторфенил)метоксиэтил]

4-пиперидон, полученный согласно описанию приготовления 6, и этил получено соединение, заглавие которого дано в заголовке, с выходом 90% иК-спектр поглощения (СНСІ 3), умакс см. 2940, 2800, 1700, 1835, 1605, 1500.

Приготовление 20 Этил-4-(4-пиперидип)бутират

20(а). Этил 4-(1-бензил-4-пилерилиден)-2-бутеновт К. 4 мл тетрагидрофурана в атмосфере азота добавили 0,583 г пудрида натрия (50%) вес./вес. дисперсия в минеральном масле), и смесь охладили водой. К охлажденной смеси по каплям добавили раствор 3,04 г этил-4-(диэтилфосфоно) кротоната в 5 тетрагидрофурана, полученную смесь затем перемешивали в трчение 30 мин. По истечении этого времени к смеси в течение 30 1.84 раствор добавили 1-бензил-4-пиперидона В тетрогидрофурана, гри этом температура смеси была равной С°С за счет охлаждения льдом, и смесь в течение 1 ч перемешивали при температуре 0°€. Затем в течение 2 ч комнатной смесь перемешивали при температуре, после чего ее концентрировали путем упаривания при пониженном давлении Остаток проэкстрагировали этипацетатом, и экстракт промыли водой. Растворитель ртогнали при пониженном давлении. Остаток. красно-коричневого цвета пропустили через колонку с силикателем, в качестве элюента использовали смесь гексана и этилацетата, взятых в объемном отношении 5:1. В результате получили 0,81 г (выход 29%) соединения, название которого дано в заголовке, в виде масла бледно-желтого

ИК-спектр поглощения (CHCl 3), V_{манс. См-1}

-15

2950, 2800, 1700, 1640, 1610. 20(6). Этил 4-(4-пиперидил)бутират. 1,60

4-(1-бензил-4-пиперидилиден)-2-бутирата, полученного согласно описанию стадии а, приведенной выше, растворили в 30 мл этанола и перемешивали при комнатной температуре в присутствии 0,8 г катализатора 10% вес./вес. папладия на древесном угле, давлении водорода равном атмосферам в течение 2 ч. По истечении этого времени катализатор удалили из смеси лутем фильтрования, а растворитель отогнали при пониженном давлении. В результате получили 0.7 г (63% выход) соединения, название которого дано в заголовке, е виде бесцветного масла, кипящего при 140 °C 6 мм Hg. ИК-спектр поглощения (СНСІ₃), _{Умакс.}см⁻¹: 2920, 1725.

Формула изобретения:

 Производные (бензгидриложсиэтиллеридил) алифатической кислоты общей формулы

где R_1 и R_2 одинаковые или разные, галоген или C_1 - C_4 -алкил;

R₃ - водород или С₁-С₄-алкил;

А представляет собей влифатическую насыщенную или ненасыщенную, имеющую по крайней мере одну двойную или тройную углерод-углеродную связь, углеводородную группу с разветвленной или неразветвленной целью, содержащую 2 - 8 атомов углерода, причем группа А содержит по крайней мере 2 атома углерода в линейной цепи между пиперидиновой группой или карбоксильной группой;

ти и л имеют одинаковые значения или отличаются друг от другі и квждый равен 0 или 1

или их фармацевтически приемлемые кислотно-аддитивные соли.

2. Производные по п.1, где R_1 и/или R_2 -

Производные по л.1, где R₁ и R₂ каждый фтор.
 Производные по л.1, выбранные из

группы, содержащей метил-3{1-[2-бис(4-фторфенил) метоксиэтил]
-4-пиперидил) акрилат, этил-3{1-2-бис(4-фторфенил)
метоксиэтил]-4-пиперидий)акрилат этил4-(1-[2-бис (4-фторфения)метоксиэтил]
-4-пиперидил)-бутират, этил-6-{1-[2-бис (4-фторфенил)метоксиэтил] 4-пиперидил]

(4-фторфенил)метоксизтил) 4-пиперидил) гексансат этил-8-(1-[2-бис-(4-фторфенил)метоксизтил] -4- пиперидил) -октанат, этил-3-[1-2-бис-фторфенил) метоксизтил]-4-пиперидил) -2-метилпропионат,

-2-метилпропионат, этил-6-(1-(2-бис(4-фторфенил)) метоксиэтил]-4-пиперидил) -2-метилпексаноат, этил-6-(1-(2-бис(4-фторфенил)) метоксиэтил); -4-пиперидил) -2-гейхеноат, бутил-4-(1-(2-бис (4-фторфения)мэтоксиэтил) -4-пиперидил}бутират или их

35. кислотно-аддитивные фармацевтически приемлемые соли.

RU 2055834

-16

Таблица 1

Пример	Соль	Величина дозы. п. о. мг/кг	Степень ингибирова-
1	Оксалат	3,2	52
12	Фумарат	12,5 3,2	62 46
22	Оксалат	3.2	51
25	То же	3,2 0,8	63 43
		<u> </u>	

Продолжение табя. 1

Пример	Соль	Величина дозы, п. о. мг/кг	Степень ингибирова- ния. %
26	Оксалат	3,2 0,8	61 49
27	То же	3,2 0.8	71 41
34		3,2 0,8	76 60
Пре фоёди	ототип нение А	12,5	48

Примечание. Соединение А прототипа: малеат этил 2-[1-(2-дифенилметоксизтил)-4-пиперидил]ацетата

Таблица 2

u) U)

Пример	Соль	Доза, величина	Величина эффектив- ности, %
26	Оксалат	0,1	60
34	То же	0.4 0.1	80 60

C

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.